



**VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS  
PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS  
VIRŠININKAS**

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2022 m. rugsėjo 19 d. Nr. (1.4E)1A-1085  
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi ir atsižvelgdamas į tai, kad vaistinių preparatų *Piperacilina/Tazobactam Sala 4 g/0,5 g milteliai infuziniam tirpalui*, *CLINDAMYCIN EBERTH 150 mg/ml injekcinis tirpalas*, *HALOPERIDOL SOPHARMA 5 mg/ml injekcinis tirpalas* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

**1. Registravimas:**

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Piperacilina/Tazobactam Sala 4 g/0,5 g milteliai infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – piperacilinas, tazobaktamas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1728/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Corpus Medica“, Lietuva, paraiškos numeris - 3656479, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Piperacillin/Tazobactam Sandoz 4000 mg/500 mg milteliai infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1321/015, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *CLINDAMYCIN EBERTH 150 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – klindamicinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1729/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 3467671, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 4 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Clindamycin-MIP 150 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/03/3005/016, referencinio vaistinio preparato registruotojas – MIP Pharma GmbH, Vokietija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *HALOPERIDOL SOPHARMA 5 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – haloperidolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1730/001, LT/L/22/1730/002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „TBS Pharma“, Lietuva, paraiškos numeris - 3578174, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N10, ampulė, 1 ml N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – HALOPERIDOL – RICHTER 5 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0737/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc, Vengrija).

2. Šis įsakymas per vieną mėnesį nuo jo paskelbimo dienos gali būti skundžiamas Lietuvos Respublikos ikiteisminio administracinių ginčų nagrinėjimo tvarkos įstatymo nustatyta tvarka Lietuvos administracinių ginčų komisijai arba Lietuvos Respublikos administracinių bylų teisenos

įstatymo nustatyta tvarka Vilniaus apygardos administraciniam teismui.

Viršininkas

Gytis Andrulionis

Parengė  
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė  
R. Tomaševič

2022-09-19